# ⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩ 公開特許公報 (A)

昭56-73602

⑤ Int. Cl.³C 01 B 17/66

識別記号

庁内整理番号 7508-4G 砂公開 昭和56年(1981)6月18日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

**匈無水ニチオン酸ナトリウムの製造方法** 

20特

願 昭54-150639

❷出

願 昭54(1979)11月22日

⑦発 明 者 孫蓮秀

大韓民国ソウル特別市城北区下

月谷洞39-1

⑫発 明 者 魚勇善

大韓民国ソウル特別市道峰区倉

洞609-143

⑫発 明 者 下鍾洪

大韓民国ソウル特別市江南区蠶室2洞 住公アパート280-204

⑪出 願 人 財団法人韓国科学技術研究所

大韓民国ソウル特別市城北区下

月谷洞39-1

⑪出 願 人 大韓製糖株式会社

大韓民国京畿道仁川市中区北城

洞1街6番地4号

四代 理 人 弁理士 津国塾

外1名

明 細 書

1. 発明の名称

無水ニチオン酸ナトリウムの製造方法

### 2. 特許請求の範囲

1. ギ酸ナトリウムならびに、炭酸ナトリウムならびに、炭酸ナトリウムからなる群から選ばれたアルカリ金属化合物の水溶液を割製し、得られた水溶液に破活性なカルポニルグループを有する有機溶媒中に吸収された二酸化イオウの混合物を約60℃~約65℃の温度で約20分~約30分の時間にわたつて導入した後、得られた反応混合物を約60℃~約65℃の温度でさらに1~2時間反応させることを特徴とする無水ニチオン酸ナトリウムの製造方法。

2. 該有機溶媒がジメチルホルムアミド、ジメ チルアセトアミド、ジェチルホルムアミドおよび ジェチルアセトアミドよりなる群から選ばれたも のである特許額求の範囲第1項に記載の製造方法。

8. 放アルカリ金属化合物が炭酸ナトリウムで、 数有機溶媒がジメチルホルムでミドである特許額 求の範囲第1項に記載の製造方法。

4. 反応を常圧下で行なう特許請求の範囲第1項に記載の製造方法。

5. ギ酸ナトリウムの量が85~92重量部、 数7ルカリ化合物の量が炭酸ナトリウムとして48 ~58重量部又は重炭酸ナトリウムとして80~ 88重量部、該有機溶媒の量が870~550重 量部、および水の量が該二酸化イオウの128重 量部当り170~260重量部である特許請求の 範囲第1項に記載の製造方法。

6. 化学進減的当量より25%~35%過剰の ギ酸ナトリウムを使用する特許請求の範囲第1項 に記載の製造方法。

7. カスケード式に連結した複数の反応器の最初の反応器の第一の給散口に優活性なカルボニルグループを有する有機溶媒に吸収された二酸化イオウの混合物を連続供給し、同時にかつ連続して半度ナトリウムならびに、炭酸ナトリウムからなる群から選ばれたアルカリ金属化合物の水溶液を、機件下、約80℃~約

持開昭56-73602(2)

6 5 での範囲に反応温度を保持しつつ数第一反応器の第二の入口を経て供給し、撹拌しかつ約 6 0 で ~約 6 5 での範囲に反応温度を保持したがら、カスケードでの反応を完結させ、さらに最終の反応器から放出されるニチォン酸ナトリウムを運過し回収することを特数とするギ酸ナトリウム運転製造方法。

- 8. 酸有機溶媒がジメチルホルムアミド、ジェチルアセトアミド、ジェチルホルムアミドおよびジメチルアセトアミドよりなるグループより選ばれたものである特許請求の範囲第7項に記載の製造方法。
- 9. 該アルカリ金属化合物が炭酸ナトリウムで、該有機溶媒がジメチルホルムアミドである特許調求の範囲第7項に記載の製造方法。
- 10. 数カスケードでの反応混合物の全滞留時間が約1.5時間~約8時間である特許請求の範囲第7項に記載の製造方法。
- 11. カスケードに連結した複数の反応器の最初

(3)

式によりニチォン酸ナトリウムを生ずることは米 国特許第 2,010.615 号で知られている。

 $2NaHSO_3 + HCO_2H - Na_2S_2O_4 + 2H_2O + CO_2$  (I)

又ニチオン酸ナトリウムの収率、純度さら化安定性の改善のため、この反応の変形が多数の先行特許、例えば米国特許第 8.411.875 、 8.576.598、3.714.840 、 8.897.544 、 8.917.807、8.927.190 および 4.017.598 号に提案されている。

これらの従来の特許はアルカリ金属のギ酸塩がアルカリ金属の重更硫酸塩又は二酸化イオウ 助よびアルカリ金属化合物と反応し、それにより前記の式による反応で、それぞれ重亜硫酸塩とギ酸を生ずることを教えている。これらの全ての処理は反応媒体としてはアルコール、主としてメタノールが好ましいとされている(以下アルコール溶媒法と略記する)。

従来のアルコール溶媒法は隣足すべき結果を与 えてはいるが、次に示すすべてあるいはいずれか の操作上の欠点を有している。

## 8. 発明の詳細な説明

本発明は無水のニチオン酸アルカリの製造方法に関し、さらに詳しくはギ酸還元法によつて無水ニチオン酸ナトリウムを製造するための新しい改良方法に関する。

ニチオン競ナトリウムはその選元力のため繊維材料の染色、 源白の分野で広く使用されている。 ギ酸が重亜硫酸ナトリウムと反応し、次の反応

(4)

- (1) アルマールが揮発性であるため、反応温度 60°~70℃においてアルコール機度を維持する には歴流装置が不可欠である。
- (2) 最良の結果を得るためには、反応成分を正確な順序で加えなければならない。
- (3) 反応系の pH が 8.9 未満になると生成したニチオン酸ナトリウムが分解する傾向にあるため、 反応系の pH を 8.9 以上に維持するには、二酸化イオウを 例えば 2 時間 6 しくはそれ以上の長時間に わたり、ゆつくりと反応系に添加する。
- (4) 二酸化イオウの添加終了後、例えば、 8 時間又はそれ以上の、比較的長時間、反応をさらに行なわればならない。
- (5) ニチオン酸ナトリウムの収率改善には加圧が必要である。
- (6) 反応中に、ギ酸エステルが反応系中に存在するアルコールと遊離のギ酸により生成される。 ギ酸エステルは沸点が低く(例えば、ギ酸メチルエステルは沸点 3 1 ℃)、反応混合物から失われる傾向があり、そしてそれによりアルカリ金属の

(5)

特開昭56- 73602(4)

食ナトリウムが好ましい。皮酸ナトリウムがもつ とも好ましい。

この発明の方法で用いられる適当な有機容しと してはジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルアセトアミド、ジェチルホルムアミド、ジェチルア セトアミドなどを含む。 ジメチルホルムアミドと ジメチルアセトアミドが好ましく、 ジメチルホル ムアミドがもつとも好ましい。

性とんどは無水のジェチルホルムアミド媒体を使用してもよいが、本発明方法では水-DMF媒体中で行われるのが好ましい。 DMF と水の割合は全ての反応物が添加されたときに、 DMF の水に対する数磁な割合が重盤で水 3 2 ~ 2 0 % に対し DMF 約 0 8 ~ 8 0 % となる割合である。 反応装置内で水の 過度が 3 2 % 以上になると、 生成したニチャン酸ナトリウムが反応配合物中に過度に溶解しやすくなり、 そのために 収率を低下させる。 一方、水の 強度が 2 0 % 以下になると、 生成物の純度と粒径が逆に 悪影響を受ける。

本発明の方法を実施する場合に、原料の好まし

(11)

使化イオウが長時間にわたつて添加される。本発明の方法を実践するにあたつては、反応溶液のHが、反応系中でのアミド溶媒の設衡作用のため、二酸化イオウの添加速度にかかわりなく、自動的に約4.7~4.2 に制御されるため、反応系への二酸化イオウの導入中に特別の注意を払う必要はない。

本発明によれば、好ましい反応温度は約60℃ ~約65℃の範囲にあり、もつとも好ましいのは 約61℃~約63℃の範囲にある。この発明の方 法は加圧下で実施することもできるが、常圧下で 行なう方がより好ましい。

本発明の方法によるニチオン酸ナトリウム生成物が、反応混合物から沈厳するならば、メタノールでの严ы洗滌と乾燥により回収しうるし、又要ナれば有機密媒も回収再使用することができる。

前記のごとく、本発明により生成されたニチオン酸ナトリウムは、米国特許第 3.8 2 6.8 1 8号の方法で得た生成物( 8 0~5 0ミクロン )と較べて、改良された粒径( 7 5~1 0 5 ミクロン)

い量的割合は次の通りである。アルカリ金属化合物として炭酸ナトリウムのとき、二酸化イオウ128部に対してギ酸ナトリウム85~92部、炭酸ナトリウム48~58部、有機溶媒370~550部、水170~260部が使用される、これらは全て塩量部である。アルカリ金属化合物として重炭酸ナトリウムが使用されるときには、重炭酸ナトリウム80~88部が用いられ、一方他の原料の量的割合は前記と同じである。

との発明の方法を実施する場合には、ギ酸ナトリウムを理論は以上の過剰に使用する方が好ましい。反応系中の過剰のギ酸ナトリウムはニチオン酸ナトリウムの分解を防ぐ傾向がある。ギ酸ナトリウムの二酸化イオウの2.00に対しギ酸ナトリウムの1.25~1.85である、すなわち、化学鑑論的当量以上のギ酸ナトリウムを25~85%過剰に用いるととが好都合であるととが判つている。

前記のどとく、アルコール溶媒法では、反応溶液の pH を 8.9 以上に維持するために、反応系に二

(32)

を有する。

本発明方法および米国等許第 8.8 2 6.8 1 8 号の方法により生成されたニチオン酸ナトリウムの 粒度分布を比較して下記表 1 に示す。

表 1

粒 往	本発明の実施例1 分布(系)	米国特許第3.826.818 の実施例1分布(%)
>105	1 2.0	0.0
105-75	7 3.6	0.5
74-68	1 0.0	0.0
68-58	8.6	1 9.8
58-44	0.4	5 0.4
44-37	0.0	1 0.7
. < 37	0.4	1 8.6

本発明によるかかる改良した粒径の生成理由は、明白には理解できないが、しかし水-DMF混合物にほとんど不溶解である炭酸ナトリウム又は重炭酸ナトリウムが、ニチオン酸ナトリウムの生成反応回の開始の遅滞に影響し、かつ徐々にニチオン

特開昭56- 73602(5)

本発明の方法によれば、ニチオン酸ナトリウムは、二酸化イオウに対し92%、ギ酸ナトリウムに対し71%の収率で、95%の純度を有し、かつ75~105ミクロンの粒子の大きさの80%以上の分布を有するものが生成されりる。

本発明はパッチ法でも又選続法でも実施される。

`本発明によるパツチ法では、二酸化イオウが有

(15)

成したスラリーは最後の反応器から行過され、メ タノールで洗練されさらに乾燥される。カスケー ド中での反応被の全滞留時間は約1.5時間~約 8.0時間である。

次の実施例により本発明を説明するが、しかし それらは本発明の範囲を限定するものではない。 部およびパーセントはそれぞれ重量部および重量 機溶媒、例えば、ジメチルホルムでミド、ジメチルアセトでミド中に吸収され、そしてギ酸ナトリウムおよびアルカリ金属化合物が攪拌加熱下に水に溶解せしめられ;次に二酸化イオウと有機溶集の混合物が、ギ酸ナトリウムとアルカリ金属混合物の水溶液に、約60°℃から約65°℃の温度で、約1.25°〜約20時間加熱され:しかる後、生成物は沪過され、メタノールで洗滌され、乾燥される。

本発明の建設法では、多数の反応器が二つの給 被口を有する最初の反応器と伊過乾燥器を設けた 最後の反応器を持ち、カスケード式に配列される。 機初の反応器の一つの給液口から二酸化イオウの 有機溶媒溶液が連続的に供給され、同時に、攪拌 下、反応温度を約60℃~約65℃の範囲に保持 しながら他の入口を経て反応器にギ酸ナトリウム とてルカリ金属化合物の水溶液を給液する。反応 は、攪拌下、反応温度を約60℃~約65℃の範 間に保持しながら、カスケード中で続けられ、生

(16)

パーセントである。

#### 安施例

二穣化イオウ76部を500毗のエルレンマイ ヤー・フラスコ中のジメチルホルムアミド217 部に吸収させた。温度計、空冷凝縮器、機械的機 **拌器を備えた容量1 l の丸底フラスコ中化、ギ酸** ナトリウム 5 2.4 部および炭酸ナトリウム 3 1.4 郎を水102部に50℃で攪拌しつつ溶解した。 SO<sub>2</sub>/DMF 混合物を約20分間にわたり上記フラス コに攪拌しつつ滴下ろうとから添加し、次いで反 応混合物を 6 1 じでさらに 1 時間 2 0 分攪拌した。 その後、生成した結晶を二酸化炭素雰囲気下で炉 避し、メタノール 8 0 × 部で二度疣條し、さらに 旅圧下、 5 6 ℃で 1 時間乾燥した。 高純度 (95.0 が)の無水ニチオン酸ナトリウム100部が、二 便化イオウに対し92%、ギ酸ナトリウムに対し 718の収率で得られた。節分け試験の結果生成 物の80%以上の粒径が75ミクロンより大きい ととが分つた。

爽施例 2

特開昭56-73602(6)

中で、炭酸ナトリウム 4 2.5 部とギ酸ナトリウム 7 2. 8 部を水 2 0 0 部に 5 8 じで攪拌しつつ溶解

との段階で、 SO<sub>2</sub>/DMAC 混合物を約20分間に わたりフラスコに攪拌しつつ適下ろりとから添加 し、次いで反応混合物を61℃でさらに1時間80 分攪拌した。その後、生成した結晶を窒素雰囲気 下で沪遏し、メタノール 5 0 叫部で二度洗滌し、 さらに滅圧下55℃で1時間乾燥した。純度91.1 メを有する無水ニチォン酸ナトリウム137部が、 二酸化イオウに対し89%、ギ酸ナトリウムに対 し888の収率で得られた。75−8以上の粒径は 10ミクロンより大であつた。

二酸化イオウ98部を10のエルレンマイヤー・ フラスコ中のジェチルホルムアミド(DEF) 4 2 4 部に吸収した。温度計、空冷凝縮器、機械的攪拌 器を傭えた10の丸匠フラスコの中で、半艘ナト リウム 6 6. 6 解および炭酸ナトリウム 4 2. 8 解を 水190mに 5°0 ℃で攪拌しつつ溶解した。 SO2

(20)

当り14部の割合で連続的に供給した。一方13.5 まの炭酸ナトリウムおよび 2 2.5 まのギ酸ナトリ ウムを含む水溶液を1分当り 8.0 部の速度で他の 入口から同時に供給すると、最後の反応器から1 分当り21.5部のスラリーが取り出された。反応 混合物の全滞留時間は約2時間であつた。生成物 のスラリーを上記ガラス製炉過乾燥器に入れ、炉 過後メタノールで二度洗滌し、さらに減圧下 5.5 じて乾燥した。とのようにして得られた生成物の 純度は90%であり、収率は二酸化イオウおよび ギ酸ナトリウムに対しそれぞれ90%および 69 まであつた。生成物の85%以上の粒径は75ミ クロンより大であつた。

特許出顧人 **时团法人**,韓国科学技術研究所

大轉製糖株式会社

代理人 弁理士

E 周志

(22)

岩 見 谷

二酸化イオウ 9 8 部を 5 0 0 配のエルレンマイ ヤー・フラスコ中のジメチルホルムアミド840 部に吸収した。温度計、空冷凝縮器、機械的攪拌 器を備えた10の丸底フラスコ中で、半酸ナトリ ウム 6 4 部と 重炭酸ナトリウム 6 1 部を水 1 6 0 部に 5 5 ℃で攪拌しつつ治解した。 SO<sub>2</sub>/DMF 混合 物を椅下ろりとから約20分間にわたり上記フラ スコに添加し、次いで反応視合物をAOCでさら に1時間30分攪拌した。反応終了後、生成した 結晶を霧束雰囲気下で炉道し、メタノール50㎡ 部で二度洗滌し、さらに減圧下55℃で乾燥した。 純度90.1%の無水ニチオン酸ナトリウム125 部が二般化イオウに対し89%、ギ酸ナトリウム に対し69%の収率で得られた。生成物の70% 以上の粒径は70ミクロンより大であつた。

#### 実施 例 8

二酸化イオウ108部を500៧のエルレンマ イヤー・フラスコ中のジメチルアセトアミド (DMAC) 4 5 0 部に吸収した。温度計、空冷緩縮 器、機械的攪拌器を備えた10の丸底フラスコの

(19)

/DEF 混合物を約25分間にわたり上記フラスコ 化 攪拌しつつ椅下ろうとから添加し、次いで反応 混合物を61℃でさらに1時間30分攪拌した。 その後、生成した結晶を電業雰囲気下で炉過し、 メタノール50毗部で二度洗滌し、さらに放圧下 5 5 ℃で 1 時間乾燥した。純度 8 9.5 %を有する 無水ニチオン酸ナトリウム129mが、二酸化イ オウに対し87%、ギ酸ナトリウムに対し88% の収率で得られた。生成物の80%以上の粒径は 8 0ミクロンより大であつた。

#### 实施例5

4 段連続スラリー移送反応装置を各々機械的攪 拌器と開孔部を備えた 6 0 0 単のガラス製反応器 4階をカスケード式に連結して構成した。 較初の 反応器は2つの給放口を有し、又最後の反応器に は、反応装置から直接に生成物を回収するため、 特別に設計したガラスの沪過乾燥器を設けた。反 応装置を約60℃の温度に保持した過俗に登した。 1 8.7 %の二酸化イオウを含むジメチルホルムア ミド溶液を1つの給液口から根初の反応器へ1分

(21)

-10-

Ŀ